WELTORGANISATION FUR International INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFEN



9605846A1

(51) Internationale Patentkiassifikation 6: A61K 35/12, C07K 1/34

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/05846

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. Februar 1996 (29.02.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01094

(22) Internationales Anmeldedatum: 18. August 1995 (18.08.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 29 558.8

19. August 1994 (19.08.94)

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SANORELL PHARMA GMBH & CO. [DE/DE]; Rechtmurgstrasse 27, D-72270 Baiersbronn (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NEBE, Carl, Thomas [DE/DE]; August-Frey-Weg 5, D-68526 Ladenburg (DE).

(74) Anwalt: FRITZSCHE, Thomas; Brienner Strasse 52, D-80333 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AM, AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LU, LV, MD, MG, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO Patent (KE, MW, SD, SZ, UG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: METHOD OF PRODUCING INFECTION-FREE PHARMACEUTICAL PREPARATIONS AND/OR FOODSTUFFS FROM INFECTIOUS MATERIAL, PARTICULAR MATERIAL CONTAINING PRIONS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON INFEKTIONSFREIEN PHARMAZEUTISCHEN PRÄPARATEN UND/ODER NAHRUNGSMITTELN AUS INFEKTIÖSEM, INSBESONDERE PRIONEN ENTHALTENDEM, MATERIAL

(57) Abstract

Described is a method of producing non-infectious pharmaceutical preparations and/or foodstuffs from starting material which may be infected, in particular with prions. The starting material is freed from infections components merely by filtering it repeatedly through an ultra-filtration membrane and/or a series of ultra-filtration membranes. The method is particularly suitable for removing so-called slow viruses such as that causing spongiform encephalopathy.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Herstellung von aus gegebenenfalls infektiösern, insbesondere Prionen enthaltendem Ausgangsmaterial gewonnenen infektionssicheren pharmazeutischen Praparaten und/oder Nahrungsmitteln beschrieben. Dabei wird das Ausgangsmaterial lediglich dadurch von infektiösen Bestandteilen befreit, daß man es wiederholt über eine Ultrafiltrationsmembran und/oder über eine Serie von Ultrafiltrationsmembranen filtriert. Das Verfahren ist besonders zum Entfernen von sog. langsamen Viren wie den Erregern der spongiformen Enzephalopatie geeignet.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

•				
			MR	Mauretanien
Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
Bulgarien	HU	Ungara	NZ	Neuscland
Benin	12	Irland	PL	Polen
Brasilien	п	kalien	PT	Portugal
Belarus	JP	Japan	RO	Ruminien
Kanada	ICE	Kenya	RU	Russische Föderstion
Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD.	Sudan
Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenica
Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
Kamerum -	Ц	Liechtenstein	SN	Senegal
China	LK	Sri Lanka	TD	Techad
Tachechoslowakei	· LU	Luxemburg	TG	Togo
Tachechische Republik	LV	Lettland		Tadachikistan
Deutschland	MC	Monaco	. •	Trinidad und Tobego
Dinemark	MD	Republik Moldau		Ukraine
	MG	-		Vereiniste Staaten von Amerika
•				Usbekistan
Prankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
	Betgien Burkina Paso Baigarien Benin Brasilien Belarua Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivotre Kamerun China Tuchechoslowakei Tachechische Republik Deutschland Dinemart Spanien Fimland	Australien GB Barbados GE Betgien GR Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IR Brasilien IT Belarus JP Kanada KB Zentrale Afrikanische Republik KG Kongo KP Schweiz KR Côte d'Ivoire KZ Kamerun LI China LK Tuchechiolowakei LU Trehechische Republik LV Deutschland MC Ottemark MD Spanien MG Finnland ML	Australien GB Vereinigtes Königreich Barbados GE Georgien Belgien GN Geinea Burkina Paso GR Oriechenland Bulgarien HU Ungara Benin IE Irland Brasilien IT Ralien Belarus JP Japun Kanada KE Kenya Zentrale Afrikanische Republik KG Kirgisiaan Kongo KP Demokratische Volksrepublik Korea Schweis KR Republik Korea Côte d'Ivokre KZ Kasachstan Li Liechseustein China LK Sri Lanka Tuchechoslowakei LU Lutemburg Tachechische Republik LV Lettland Deutschland MC Monaco Dinemark MD Republik Moklau Finnland ML Mali	Australien GB Vereinigtes Königreich MW Barbados GE Georgien NE Belgien GN Geinea NL Burkina Paso GR Offechenhand NO Bulgarien HU Ungaru NZ Benin IE Irland PL Brasilien IT kalien PT Belarus JP Japun RO Kanada KE Kenya RU Zentrale Afrikanische Republik KG Kirgisian SD Kongo KP Demokratische Volksrepublik Korea SE Schweis KR Republik Korea SE Côte d'Ivokre KZ Kasachstan SK Kamerun LI Liechsenstein SN China LK Sri Lanka TD Techechoslowakei LU Luxemburg TG Tachechische Republik LV Lettland TJ Deutschland MC Monaco Dinemark MD Republik Moklau UA Spanien MG Madagaskar US Finnland ML Malii

WO 96/05846 PCT/DE95/01094

<u>Verfahren zur Herstellung von inf ktionsfreien pharma-</u>
<u>zeutischen Präparaten und/oder Nahrungsmitteln aus</u>
<u>infektiösem, insbesondere Prionen enthaltendem, Material</u>

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von nicht-infektiösen pharmazeutischen Präparaten und/oder Lebensmitteln aus einem Ausgangsmaterial, das einen oder mehrere verschiedene Arten von infektiösen Erregern, insbesondere Prionen, enthält. bzw. bei dem nicht sicher ist. daß es frei von solchen Erregern ist.

Das wachsende Verständnis für den Stoffwechsel in Lebewesen hat dazu geführt, daß immer mehr Signal- und Transmittersubstanzen, wie beispielsweise Hormone, zur gezielten Steuerung und Beeinflussung von Körperfunktionen verwendet werden. Daher enthalten eine Vielzahl von pharmazeutischen Präparaten und Nahrungsergänzungsmitteln derartige Wirksubstanzen. Ein Großteil der hierfür eingesetzten Substanzen wird jedoch aus biologischen Quellen erhalten, d. h. durch Entnahme von Organen, Geweben oder Körperflüssigkeiten aus pflanzlichen, insbesondere jedoch aus tierischen oder gar menschlichen Spendern oder auch aus Zellkulturen davon.

Bei der Gewinnung von Substanzen aus lebenden Spendern besteht jedoch auch das Risiko, daß unwissentlich Material von Spendern verarbeitet wird, das mit einem oder sogar mit mehreren pathogenen Erreger infiziert bzw. verseucht ist. Dies stellt sowohl bei bekannten Erregern, wie beispielsweise dem Aids auslösenden HI-Virus, sowie beispielsweise bei den bislang unerkannten, beispielsweise den sogenannten Rinderwahnsinn (BSE) oder auch Scrapie auslösenden Erregern ein hohes Risiko bei der Herstellung solcher biologischtherapeutischen Präparate dar. Biologisch-therapeutische Wirksubstanzen, wie beispielsw ise das Immunsystem

WO 96/05846 PCT/DE95/01094

- 2 -

aktivi rende und regulier nde Wirkstoffe, werd n industriell aus dr Thymusdrüse von Kälbern, das menschliche Wachstumshormon hGH wird aus der Hypophyse und Heparin wird zum Beispiel aus dem Darm von Schweinen oder der Lunge von Rindern gewonnen. Weitere Substanzen werden aus verschiedenen Plazentaextrakten erhalten. Bei Substanzen, die aus Zellkulturen gewonnen werden, besteht ebenfalls ein Risiko, daß diese Viren oder Virusarten oder virusähnliche Partikeln, sog. virus-like-particles, oder Prionen enthalten oder damit kontaminiert sind.

Es ist daher bereits auf vielfältige Weise versucht worden, derart gewonnene Präparate garantiert infektionsfrei herzustellen. Eine hierzu häufig verwendete Methode ist die Hitzesterilisation, die jedoch bei vielen biologischen Therapeutika auch zu einer teilweisen oder sogar zu einer vollständigen Inaktivierung des biologischen Wirkstoffes führt. Im Falle des Erregers der spongiformen Enzephalopathie hat es sich sogar gezeigt, daß selbst Temperaturen von 130 °C keine hinreichende Sicherheit zu seiner Inaktivierung bieten. Auch mittels chromatographischen Verfahren, wie beispielsweise mit der sogenannten Gelausschlußchromatograpie oder auch mittels Affinitätschromatographie, ist versucht worden, die Menge der vorliegenden Erreger zu reduzieren oder diese sogar vollständig zu entfernen. Eine weitere Methode zur Entfernung von unerwünschten pathogenen Keimen ist das vorzugsweise fraktionierte Ausfällen mittels Ammoniumsulfat.

Das am einfachsten durchzuführende und daher auch am häufigsten verwendete Verfahren ist die Ultrafiltration mittels Membranen, wobei die Erreger aufgrund ihrer größeren Volumenmasse von der Filtrationsmembran zurückgehalten werden, wohingegen der kleinere gewünschte Wirkstoff die Membran passieren kann. Die Porengröße solcher Ultrafiltrationsmembran n ist j doch nicht konstant, sondern weist eine durch

di Herstellung b dingte statistische Größenvert ilung auf, so daß in jed r Membran zwangsläufig größere Poren vorliegen, durch die dann auch Bestandteile mit einem größeren Volumen bzw. Masse und damit auch Bakterien, Viren und Prionen bzw. sogenannte "langsame Viren" durch die Filtrationsmembran hindurchgelangen können, so daß regelmäßig im Filtrat noch eine u.U. infektiöse Menge des Erregers vorliegt.

Eine Titerreduktion von Erregern der spongioformen Enzephalopathie über 7 Zehnerpotenzen durch nur einen Verfahrensschritt ist bisher in der Literatur nur von Autoklaviervorgängen oder Alkalibehandlung her bekannt (Danner, K. (1991): Übertragung spongioformer Encephalopathien durch Arzneimittel, Pharm. Ind., 53, 614 - 623). Als maximal erreichbar gelten 8 Zehnerpotenzen durch 20 minütige Autoklavierung bei 133 °C oder einstündige Behandlung mit 1 N NaOH bei 20°C (Bundesgesundheitsamt: Bekannmachung der Sicherheitsanforderungen an Arzneimittel aus Körperbestandteilen von Rind, Schaf und Ziege zur Vermeidung des Risikos einer Übertragung von BSE oder Scrapie vom 16. 2. 1994).

Alle zuvor genannten Verfahren haben gemeinsam, daß sie keine 100 %-ige Sicherheit dafür bieten, daß der potentiell vorliegende Erreger garantiert entfernt worden ist. Aus diesem Grunde schreiben die Arzneimittelzulassungsbehörden vor, daß bei der Herstellung von biologischen Therapeutika mehrere verschiedene der zuvor genannten Verfahren verwendet werden müssen, da mit nur einer Methode allein auch bei wiederholter Anwendung bislang keine 100 %-ige Inaktivierung des pathogenen Erregers sichergestellt war. Eine serielle Verwendung des gleichen Verfahrensschrittes wird daher von den Arzneimittelbehörden explizit als unerwünscht angesehen. Bei der "National Scientific Conference on Viral Safety and Evaluation of Viral Cl arance from Biopharmaceutical Products" (Bethesda, Maryland, USA, 14. Juni 1995) lehnt

beispi lsweise Dr. J. Löw r vom Paul Ehrlich Institut (Arzneimittelsicherh itsbehörde) beim Vortrag von Dr. S. Manabe es aus diesen Sicherheitsgründen ab, infektiöses Material allein durch Ultrafiltration beispielsweise an mit Phagen validierten Membranen zu entfernen.

Aus M. Pocchiari et al., Archives of Virology, 1988, Seite 131 sowie aus der EP-A-O 307 373 ist es beispielsweise bekannt, bei der Herstellung von menschlichem Wachstumshormon aus der Hypophyse des Menschen zur Reduzierung der Scrapieinfektivität über einen Filter mit einem Ausschlußvolumen von 100 kD oder über einen Filter mit einer Porengröße von 25 nm zu filtrieren, wobei in beiden Fällen eine Abnahme der Infektivität des Infektionstiters um einen Faktor von 2.2 bzw. 2,0 Zehnerpotenzen erreicht wird. Diese Abreicherungsrate läßt sich gemäß dem dort beschriebenen Verfahren dadurch erhöhen, daß der Lösung soviel Harnstoff zugesetzt wird, daß sie eine Konzentration von 6 M aufweist. Mit Hilfe dieses Additives konnte der Titer des infektiösen Agens von Scrapie sowie des Creutzfeldt-Jakob-Syndroms um einen Faktor von 4,4 bzw. 5,6 Zehnerpotenzen verringert werden. Um sicherzustellen, daß das Endprodukt keine infektiösen Erreger mehr aufweist, werden jedoch von den Arzneimittelsicherheitsbehörden wesentlich höhere Entfernungsraten verlangt. G. Stiles, "Unconventional Viruses", A unique challenge in the manufacturing of biotherapeutics, Proceedings of the workshop on biopharmaceutical process validation, February 20, 1992, Basel, Schweiz, Microbiological Associates Inc. Rockville, Maryland, U.S.A. beschreibt, daß es durch eine Mischung von verschiedenen Aufreinigungsverfahren, wie beispielsweise Membranfiltration mit 6 molarem Harnstoff, Ausfällen mit Ammoniumsulfat, chromatographische Auftrennung, und insbesondere auch durch eine Auswahl der Spendertiere, (Verdünnung des infektiösen

Materials), möglich ist, eine "Abreicherung" des Viruses auf über 22 Zehnerpot nzen zu erreichen.

Aus der WO 91/12027 ist ein Verfahren zur Bestimmung der Abreicherung von Viren in Lösungen und zur Bestimmung der Abreicherungsrate bekannt. Dabei wird das zu reinigende Material über eine Ultrafiltrationseinheit geleitet, deren Abreicherungsrate zuvor ermittelt wurde, indem der Filter oder die Filtrationseinheit mit Viren der Familie Leviviridae beaufschlagt und vor und nach der Filtration der Titer der Viren bestimmt und daraus die Abreicherungsrate ermittelt wurde.

Die Erfindung hat zum Ziel, ein Verfahren zur Herstellung von Biotherapeutika bzw. Lebensmitteln oder auch Additiven hierfür bereitzustellen, das auch im großtechnischen Maßstab einfach und bequem durchzuführen ist und das sicherstellt, daß bei der Verwendung der hiermit erhaltenen Produkte in pharmazeutischen Präparaten und/oder Nahrungsmitteln keine Infektion mehr auftreten kann, wenn dabei mit Prionen infiziertes oder sogar hochgradig infektiöses Ausgangsmaterial verwendet wird.

Dieses Ziel wird nun erfindungsgemäß dadurch erreicht, daß man ein gegebenenfalls mit infektiösen Prionen verseuchtes Ausgangsmaterial dadurch von den infektiösen Bestandteilen gänzlich befreit oder zumindest soweit befreit, daß es nicht mehr infektiös ist, indem man es wiederholt über eine Ultrafiltrationsmembran filtriert. Obwohl dies nicht zu erwarten war, wurde nämlich entgegen dem theoretisch zu erwartenden Ergebnis gefunden, daß bei einer wiederholten Filtration über die gleiche (oder auch eine andere) Membran die jeweilige Abreicherungsrate des infektiösen Agens ansteigt. Auf diese Weise ist es daher möglich, die Abreich rung des gegebenenfalls vorliegenden pathog nen Erregers durch eine m hrfache

Wi d rholung der Ultrafiltration beschleunigt zu entfern n und man kann daher auf ander V rfahren v rzicht n, d. h. es ist erfindungsgemäß möglich, den oder die Erreger bzw. Prionen lediglich durch die wiederholte Anwendung der Filtration zu entfernen. Wie von anderen Filtrationen bekannt ist, wäre zu erwarten gewesen, daß große Partikel zunächst abgereichert werden und die kleineren Partikel in nachfolgenden Filtrationen in immer geringer werdenden Abreicherungsraten entfernt werden können. Gerade dies ist jedoch, wie erfindungsgemäß gefunden wurde, bei Prionen nicht der Fall. Vielmehr werden diese bei der zweiten und bei nachfolgenden Filtrationen in immer höheren Raten entfernt (s. Fig. 2). Die einzelne Abreicherung nimmt daher mit dem 2. Filtrationsschritt zu und nicht ab.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat sich als besonders geeignet für die Entfernung von sogenannten "langsamen Viren", also Prionen, erwiesen. Besonders bevorzugt wird das erfindungsgemäße Verfahren zum Entfernen des Erregers der spongiformen Enzephalopathie, insbesondere von Scrapie, Rinderwahnsinnn (BSE), Jakob-Creutzfeldt, Kuru, Gerstmann-Sträussler und Alzheimer, verwendet.

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt darin, daß gleichzeitig andere infektiöse Materialien wie Viren und Bakterien, sowie Endotoxin ebenfalls entfernt werden, was z. B. bei anderen Inaktivierungsverfahren nicht immer der Pall ist.

Bevorzugte Organe für die Gewinnung von Ausgangsmaterial sind Thymus, insbesondere Kalbsthymus, die Hypophyse von Tieren und Menschen, tierische und menschliche Plazenta sowie die Intestinalorgane vom Schwein und von Wiederkäuern, wie Rind, Ziege und Schaf. Auch Körperflüssigkeiten, insbesondere Blut, sind b vorzugt. Auch Biomoleküle aus Zellkulturen, wie z. B.

Interleukin-2 aus stimulierten m nschlich n Lymphozyten, G w bs-Plasminogen-Aktivator (t-PA) aus Säugeti rzellkultur oder rekombinante Glykoproteine sind nämlich ebenfalls potentiell mit pathogenen Erregern kontaminiert. Das erfindungsgemäße Verfahren ist auch besonders für die Gewinnung von Substanzen und Präparaten aus transgenen Tieren oder aus transgenen Zellkulturen geeignet, da diese häufig Zoonosen aufweisen.

Für das erfindungsgemäße Verfahren werden vorzugsweise Ultrafiltrationsmembranen verwendet, die einen Porendurchmesser von kleiner 100 nm. vorzugsweise von 50 - 0.5 nm. 30 -1 nm aufweisen, wobei 10 - 1 nm bevorzugt sind. Bevorzugte durchschnittliche Porengrößen lassen Moleküle mit einem Molekulargewicht von 30 kD die Membran nicht mehr passieren. Besonders bevorzugt sind Spiralmembranen und insbesondere Membranen mit Tangentialfluß, wie sie beispielsweise unter der Bezeichnung Amicon Spiralmembranen, z. B. S1Y30, S10Y30 und S100Y30, im Handel erhältlich sind. Besonders geeignet sind hydrophile Membranen, insbesondere mit geringen Adsorptionseigenschaften, wie Membranen aus regenerierter Cellulose, aus Polysulfon bzw. Gemischen davon.

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, die im erfindungsgemäßen Verfahren zu verwendende Ultrafiltationsmembran vor
ihrer Verwendung mit dem zu filtrierenden Ausgangsmaterial
vorzubehandeln. Dazu wird über die hydrierte, vorgewässerte
und zweckmäßigerweise mit einer physiologischen Kochsalzlösung getränkte Membran ein garantiert erregerfreies Ausgangsmaterial filtriert.

Es hat sich gezeigt, daß sich mit dem erfindungsgemäßen Verfahren allein mit der zweiten Ultrafiltration der Erreger um mind stens ein n Faktor von 10-6, insbesonders um mindestens 10-7, abreich rn läßt. Zw ckmäßigerw ise wird das zu

WO 96/05846 PCT/DE95/01094

- 8 -

r inigend Material so oft über eine Ultrafiltrationsm mbran filtriert, bis sich im Filtrat keine Infektiosität mehr nachweisen läßt. Dies ist nach mindestens zweifacher, vorzugsweise drei- oder mehrfacher Ultrafiltration der Fall.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat sich als besonders geeignet erwiesen, wenn das zu reinigende Material über einen Ultrafilter oder eine Ultrafiltrationseinheit geleitet wird, deren Abreicherungsrate zuvor ermittelt wurde, wie dies in der WO 91/12027 beschrieben ist. Dabei wird der Filter oder die Filtrationseinheit mit Viren der Familie Leviviridae beaufschlagt und vor und nach der Filtration der Titer der Viren bestimmt. Aus der Differenz der Viruskonzentration wird dann die Abreicherungsrate ermittelt. Bevorzugte, hierfür verwendbare Testviren sind die Leviviridae-Viren MS2, F2 oder R17. Als besonders zweckmäßig hat sich jedoch der Bakteriophage fr mit der Hinterlegungsnummer ATCC Nr. 15767-B1 erwiesen, wie dies in der zuvorgenannten WO 91/12027 näher beschrieben ist.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird das erfindungsgemäße Verfahren mittels eines Druckhaltetestes kontrolliert wie es in der WO 93/02714 beschrieben ist.

Bevorzugte mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Produkte sind die das Immunsystem stimulierenden bzw. regulierenden Substanzen des Thymus, sowie Heparin und menschliches Wachstumshormon, sowie über Säugerzellkulturen gewonnene natürliche oder rekombinante Moleküle.

Die Erfindung soll durch die folgenden Beispiele näher erläutert werden.

Beispiel 1

Vollständige Entfernung von Scrapie-Erregern
Modelhaft für sog. langsame Viren bzw. Prionen wurde
Scrapie-Erreger in einem Hamsterstamm vermehrt und nach
Beaufschlagen auf einer produktionstypischen Ultrafiltrationsanlage von 5 seriellen Patronen abgereichert und die
Infektiösität der Ultrafiltrate im Tierversuch ermittelt
(siehe Fig. 1).

1.1 Gewinnung von infektiösen Scrapie-Erregern

Ein mit dem Scrapiestamm 263K infiziertes Gehirn eines Hamsters im Terminalstadium wurde maceriert und gepoolt. Davon wurden 500 mg in 4,5 ml einer sterilen physiologischen Salzlösung gegeben, homogenisiert und 10 Minuten lang bei 500 g zentrifugiert. 50 µl des Überstandes wurden intracerebral in 40 syrische LVG-Hamster injiziert. Die Tiere wurden bei Auftreten der Erkrankung mittels Genickbruch getötet, sobald dies aufgrund ihres klinischen Zustands notwendig war. Dies war üblicherweise 65 bis 80 Tage nach der Injektion der Fall. Die Gehirne wurden aseptisch entnommen, gefroren, maceriert, mit einer sterilen Kochsalzlösung versetzt und homogenisiert. Danach wurde 10 Minuten lang bei 500 g abzentrifugiert und der Überstand als "Spike"-Material verwendet.

1.2 Gewinnung von Thymusdrüsen-Homogenisat

Es wurden drei Thymusdrüsen von Kälbern püriert (ca. 550 g) und mit 1,5 l pyrogenfreiem Wasser versetzt und homogenisiert. Das Homogenisat wurde bei 4 °C bis zum Gebrauch gelagert.

Di Vorfilter und Ultrafilter wurden wi üblich mit Wasser gewaschen. Für die Vorfiltration wurd Thymusextrakt hintereinander über Nylongaze und drei Mikrofiltrationsmembranen (Pall, Nylonmembranen) mit Porengrößen von 2,0 µm, 0,8 µm und 0,2 µm filtriert. Um sicherzustellen, daß die Entfernung des Erregers nicht durch eine Absorption der Partikel an der großen inneren Oberfläche der spiralgewickelten Patronen verfälscht wird und um möglichst die alleinige Filtrationsabreicherung zu erfassen, wurden die für die Virusabreichueng einzusetzenden Filter vorbeschichtet. Dazu wurden sowohl die Vorfilter als auch die Filter wurden mit dem gewonnenen Thymushomogenisat vorbehandelt, d. h., es wurde jeweils eine geringe Menge (4 x 200 ml) über den Filter gegeben.

1.3 Entfernung der Scrapie-Erreger

10 ml der in Beispiel 1 gewonnenen Scrapie-Spike-Lösung wurde 600 ml des Thymushomogenisats zugesetzt und bei 4 °C über Nacht stehen gelassen. Dann wurde die Lösung über einen ersten Vorfilter mit einer Porengröße von 2,0 µm, einen zweiten Vorfilter mit einer Porengröße von 0,8 µm und einen dritten Vorfilter mit einer Porengröße von 0,2 µm filtriert. Das so erhaltene Filtrat wurde als Probe A bezeichnet.

190 ml des gespikten Vorfiltrat-Materials wurden nochmals mit 6 ml der Scrapie-Spike-Lösung beaufschlagt und dann einer Ultrafiltration über eine Amiconmembran S1Y30 unterworfen. Das so erhaltene Filtrat wurde als Probe B bezeichnet.

144 ml von Probe B wurden nochmals mit 6 ml des Scrapie-Spike-Materials beaufschlagt und einer zweiten Ultrafiltration über eine weitere Amicon S1Y30-Membran unterworfen. Das hierdurch erhaltene Filtrat wurde als Probe C bezeichnet. 121 ml der Probe C wurden nochmals mit 6 ml des Scrapi - Spik -Materials vers tzt und nochmals wie zuvor einer Ultrafiltration über die gleiche Membran unterworfen. Die hierbei erhaltene Lösung wird als Probe D erhalten.

121 ml der Probe D wurden einer vierten Ultrafiltration über die gleiche Membran unterworfen. Die hierbei erhaltene Lösung wurde als Probe E bezeichnet.

93 ml der Probe E wurden einer fünften Ultrafiltration mit der gleichen Membran unterworfen. Das hierbei erhaltene Filtrat wird als Probe F bezeichnet.

Die Probe F wurde anschließend nochmals durch eine Sterilfiltration über einen Filter von 0,2 µm geleitet. Das hierbei erhaltene Filtrat wird als Probe G bezeichnet.

Zum Überblick über das verwendete Abreicherungsverfahren wird auf Fig. 1 verwiesen.

1.4 Titration des infektiösen Erregers am Hamstermodell

Jeweils 12 Hamstern wurden 50 µl der unverdünnten bzw. logaritmisch verdünnten Proben A, B, C, D und G intracerebral injiziert. Für die Proben E und F wurden jeweils 24 Hamster mit nur 50 µl der unverdünnten Lösung intracerebral infiziert. Zur Bestimmung der Infektiosität des Scrapieagens wurden insgesamt 96 Hamstern mit 50 µl des Spike-Materials mit verschiedenen Verdünnungen behandelt, wobei für jede Verdünnung 12 Hamster infiziert wurden.

50 Tage nach Injektion wurde der Zustand der Tiere bezüglich klinischen neurologischen Symptomen beobachtet, und alle befallenen Tiere wurden in dem Terminalstadium der Erkrankung getötet und analysiert. Tiere, die keine Symptome zeigten,

wurd n nach B ndigung der Studie, d.h. ca. 450 Tag nach Inj ktion ebenfalls g tötet und unt raucht.

- Titration des Scrapie-Spike-Materials (positive Kontrolle)
Nach Beendigung der Studie zeigten alle Hamster, die mit dem
unverdünnten Spike-Material sowie mit Verdünnungen von 10-1
bis 10-8 infiziert worden waren, eine histopathologisch
bestätigte Scrapie-Infektion. Bei den Verdünnungen von 10-6
und 10-7 zeigten 7 von 12 Hamstern eine Infektion, die
ebenfalls durch histopathologische Untersuchungen bestätigt
wurde. Keiner der Hamster, die mit der 10-8 verdünnten Lösung
infiziert worden ist, zeigte irgendwelche klinischen oder
histopathologischen Symptome der Scrapie-Erkrankung.

Probe A (nach Vorfiltration)

Hamster, die mit der unverdünnten Probe A und mit Verdünnungen bis zu 10-3 infiziert wurden, zeigten das Auftreten von Scrapie. Bei keinem der Hamster, die mit den 10-4- und 10-7-fachen Verdünnungen infiziert wurden, konnte der Ausbruch der Erkrankung beobachtet werden.

Probe B (Produkte der ersten Ultrafiltration)

Hier wurden nur noch nach Injektion mit der unverdünnten sowie mit den 10-1- und 10-2-fachen Verdünnungen das Auftreten von Scrapie-Infektionen beobachtet. Bei weiteren Verdünnungen konnte kein Auftreten der Erkrankung mehr beobachtet werden.

Proben C bis G

Nach Beendigen der Studie wurden mit diesen Produkten kein

Auftreten einer Scrapie-Infektion in den Proben C, E, F und G

gefunden. Lediglich 2 Hamster, die mit der unverdünnten Probe

D infiziert wurden, entwickelten klinische Anzeichen einer

Scrapie-Inf ktion. In diesem Zusammenhang wird nochmal darauf

hing wi sen, daß die Probe D nach d m Respiking d s Filtrates mit Scrapi -Homogenisat erhalt n wurde.

Die Ergebnisse der Hamster-Inokulation und die Ergebnisse der Histopathologie und des Infektionstiters (LD50/ml) sind in Tabelle 1 angegeben. Dabei wurde der Infektionstiter unter Verwendung der Methode von Karber (1931, Beitrag zur kollektiven Behandlung pharmakologischer Reinversuche; Archives of experimental pathology and pharmacology, 162, 480 - 483) wie folgt bestimmt:

$$m = X + 1/2 \text{ d-d } (\Sigma r1)$$

wobei

- m der durchschnittliche LD50-Wert pro Inokulationsvolumen bedeutet,
- X der Reziprokwert der höchsten infektiösen Verdünnung bedeutet,
- d der Logarithmus des Verdünnungsintervalls,
- rl die Anzahl der bei jeder Verdünnung nicht infizierten Tiere und
- n die Anzahl der mit jeder Verdünnung inokulierten Tiere

bedeutet.

Auf diese Weise ergab sich für das Ausgangsmaterial ein Infektionstiter von 10°,4° LD50/ml. Nach drei Vorfiltrationen für die Probe A 104,0° LD50/ml betrug die Gesamtzahl der infektiösen Erreger vor der ersten Ultrafiltration somit nach dem Respiken (6 ml x 10°,4°) 10°,2° LD50-Einheiten (150 ml). Nach Ultrafiltration enthielt die Probe B nur noch 104,5° LD50-Einheiten (10²,5° LD50/ml). Dies ergibt eine

Abr icherung des Erreg rs b i d r ersten Ultrafiltration um den Faktor $10^{4.67}$.

Abreicherung bei der zweiten Ultrafiltration

Nach dem Respiken der Probe (6 ml x 108,45) enthielt die Lösung (127 ml) insgesamt 108,23 LD50 Erreger. Der trotz erneuter Beaufschlagung gefundenen Infektionstiter nach der zweiten Ultrafiltration war kleiner als 1 LD50/ml, d. h. es wurde kein Erreger mehr gefunden. Dies ergibt einen Titer in 127 ml von < 102 LD50. Damit ist die Abreicherung im zweiten Ultrafiltrationsschritt größer als 107,13.

Wie zuvor beschrieben wurde die Probe G bestimmt. Hier wurde eine Abreicherung um einen Faktor von > 10⁷, 20 gefunden.

Fig. 2 zeigt die Abreicherungsraten des Scrapie-Erregers durch serielle Ultrafiltration. Entgegen dem theoretisch zu erwartenden Ergebnis einer konstanten oder sogar abnehmenden Abreicherung, wie sie etwa bei der seriellen Filtration des Bakteriophagen fr über die gleiche Ultrafiltrationsmembran S1Y30 beobachtet wird (WO 91/12027, Tabelle 3), nimmt die Abreicherungsrate für den Scrapie-Erreger nach dem ersten Filtrationsschritt mehr als 2 Zehnerpotenzen zu.

Durch die serielle Ultrafiltration kann somit selbst die Titerreduktion durch die als sicher geltenden Autoklavieroder Alkalibehandlung um ein Erhebliches unterschritten und damit ein Arzneimittel ohne Gefährdungspotential durch Erreger der spongioformen Enzephalopathien hergestellt werden. Unabhängig davon können natürlich zusätzliche Voroder Nachreinigungsschritte mit dem erfindungsgmeäßen Verfahren kombiniert werden. Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, daß die Erreger durch

Ultrafiltration entfernt w rd n, bis das Produkt mit Sicherheit nicht mehr inf ktiös wirkt.

Die vorliegenden Versuche belegen, daß mit einer wiederholten Ultrafiltration die Entfernung von infektiösen Erregern, wie Prionen bzw. sogenannten "langsamen Viren" die Abreicherungsgeschwindigkeit pro Filtrationsschritt um mindestens das 100- bis 1000-fache ansteigt, was zu einer rapiden Beschleunigung der Entfernung des Erregers und damit auch zu einer Infektionssicherheit des so erhaltenen Produktes führt.

TABELLE 1

Entfernen eines Rodent Adaptierten Scrapie Agens

behandelte Tiere
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12
12

ERSATZBLATT

TABELLE 1 - Portsetzung Entfernen eines Rodent Adaptierten Scrapie Agens

Probe	Log. Verdibrumg	behandelte There	zwischenzeitlich aufgebretene Todesfälle	There mit Scrapie,	durchschnittliche Inkubationschuer (SE) ³	Titer der Infektivität (ID 50km)*
ပ	unverdünt	12				
	15	. :		٥	•	
	OT	12	0	0	•	
	10.	12	0	0		
	103	12	0			
	-01	12		, (8	0
	•01	12		o !		
	7 01	2 2		0	•	
	10-3	* :	1	0		
	2	12	0	0		
0	unverdihmt	12	0	,		
	10-1	12	6		146.00 (14.00)	
	103	12	•	-	•	
	102	12		0	•	<u>·</u>
·	-01	12			•	<10°45
	701	12		0	•	(s. Fuß-
	+01	27		0		note 7)
	10-1	13		0	•	
			-	0		

ERSATZBLATT

TREELE 1 - Fortsetzing

	Titer der Infektivität (ID 50/ml)*	0	. 0	•			. •				
Entfernen eines Rodent Adaptierten Scrapie Agens	durchschmittliche Inkubationschuer (SE)³	•	•	•	•	•	•		•		•
	Tiere mit Scrapie	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	zwischenzeitlich aufgetretene rodesfälle	0	1	0	0	0	0	1	0	0	0
	behandelte Tiere	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
	Log. Verdümung	unverdünt	unverdinnt	unverdirmt	-01	. 10 _°	c01	-01	₹01	,01	10.1
	Probe	B	R	٠ ت							

ERSATZBLATT

TREEZE 1 - Fortsetang

Ditfernen eines Rodent Adaptierten Scrap

			SIEM TANK	and the same		
Probe	Log. Verditrumg	behandelte Tiere	zwischenzeitlich aufgetretene Todesfälle	There mit Scrapie	durchschulttliche Inhabetionschuer (SE) ³	Titer der Infektivität (ID 50mi) †
SPIKE MATERIAL ⁵	10-	21 .	0	12	73.00 (1.77)	
	-					
	9	12	0	12	75.42 (1.48)	
	102	12	0	2		1
	701			*	84.75 (1.91)	10.
	361	2	0	12	91.00 (0.86)	
		12	0	12	105.00 (3.11)	
	-01	12	0	7	153.00 (32.02)	
	10.	12	0	7	157 20 03 60	
	10-	12	1	•	(00:07) (7:70:	
Producetty 13				•	•	

1 Todesfälle, die nicht mit dem Auftreten von Scrapie vor dem 343. Tag erfolgten - durch Histologie bestätigt 2 Durch Histologie bestätigt

3 (SE) = Standardabueichung

4 Titer der Infektivität, beredmet nach Karber

5 Beaufschlagung mit 30 % Gew./Wol. Homogenisat, die 1:3 verdühnt war

6 Korrigiert für die 1:3 Verdümmig des ursprünglichen 30 % Gew./Vol. Homogenisats

7 Aufgrund der niedrigen Anzahl bei einer Vendühmung infizierten Tiere wurde zur Berechmung des Titers eine Modifikation

'8 Diese Gnype wurde bei der Berechnung des Titers nach der Methode von Karber nicht verwendet.

Pat ntansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten und/oder Nahrungsmitteln aus möglicherweise mit Prionen verseuchtem Ausgangsmaterial, umfassend die sichere Entfernung der infektiösen Erreger, dadurch gekennzeichnet, daß die Prionen lediglich dadurch entfernt werden, daß man das zu reinigende Material wiederholt über eine Ultrafiltrationsmembran und/oder über eine Serie von Ultrafiltrationsmembranen filtriert.
- 2. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das infektiöse Material ein Erreger der spongiformen Enzephalopathie ist.
- 3. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Erreger Scrapie, BSE, Kuru, Gerstmann-Sträussler, Jakob-Creutzfeldt und/oder Alzheimer verursacht.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man die Filtrationsmembran vor ihrer Verwendung mit dem zu filtrierenden Ausgangsmaterial vorbehandelt.
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man ab der zweiten Ultrafiltration den Erreger um mindestens einen Faktor von 10-6, vorzugsweise mindestens 10-7, abreichert.
- 6. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das pharmazeutische Präparat Thymusfraktionen, Heparin, natürliche und/oder rekombinante Proteine aus Zellkulturen und/oder humanen m nschlichen Wachstumsfaktor enthält.

- 7. Verfahren nach einem dr vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das pharmazeutisch Präparat Interleukin-2, rekombinantes Glykoprotein und/oder Gewebs-Plasminogen-Aktivator umfaßt.
- 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ultrafiltrationsmembran eine Amicon Spiralmembran mit Tangentialfluß S1Y30, S1OY30 oder S10OY30 verwendet.
- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man die Ultrafiltrationsmembran durch Beaufschlagen mit Viren der Familie Leviviridae validiert.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es mittels einem Druckhaltetest kontrolliert wird.

* * *

Abreicherung des Scrapie-Erregers durch Ultrafiltration

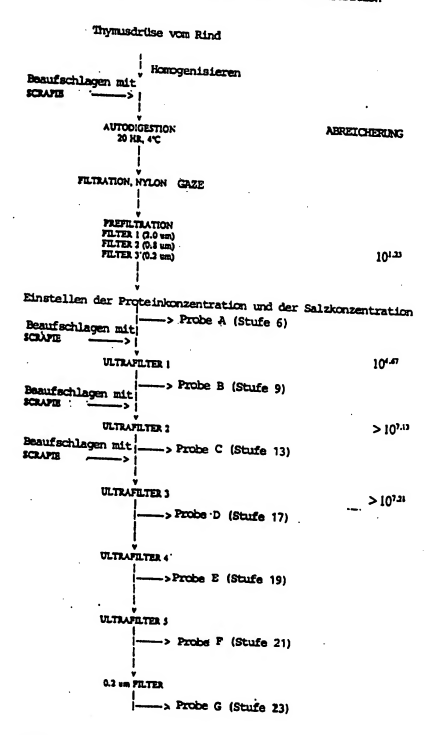
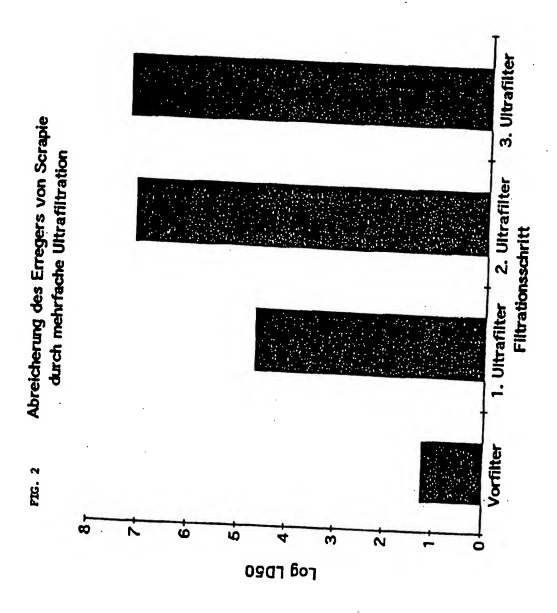


FIG. 1



ERSATZBLATT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/DE 95/01094

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER	
	.C1 ⁶ . : A 61 K 35/12,C 07 K 1/34	
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
B. FIEL	DS SEARCHED	
	cumentation scarched (classification system followed by classification symbols)	
	C1 ⁶ . : A 61 K,C 07 K	
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included i	a sha Paldi .
		n the fields searched
Electronic das	han consulted during the	
Dictionic del	a base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, sear	ch terms used)
	CENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	DE, A, 3 219 248	
	(SOLCO BASEL AG) 24 November	1 - 5
	1983 (24.11.83), claims 1-3	
1	CIGIMS 1-3	
A	WO, A, 83/00 044	1 - 5
	(AMERICAN NATIONAL RED.	1 - 5
ļ	CROSS) 17 February 1983 (17.02.83).	
	(17.02.03), Claims 1-5,13,14.	
A	WO, A, 82/03 568 (RIOMEDICAL ENGINEERING	1 - 5
	(BIOMEDICAL ENGINEERING, INC.) 28 October 1982	
1	(28.10.82),	
1	claims 1,2,8.	1
A	EP, A, 0 033 686	
	(INSTITUT NATIONAL DE LA	1
		1 _
	ocuments are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.	
" document d	regories of cited documents: adjaing the general state of the art which is not considered date and not in conflict with the applications and not in conflict with the applications.	reational filing date or priority
	ticular relevance the art watch is not considered the principle or theory underlying the	ication but cited to understand
" document v	ment but published on or after the international filing date. "X" document of particular relevance; the considered sovial or cannot be considered avail or cannot be considered.	
special reas	08 (as spacified) date of amounty citation or other	NC .
document r	eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other	
document priority	ablished prior to the international filing date but later than being obvious to a person abilied in t	documents, such combination
	- Constitution of the teme pales	
	20 November 4005	irch report
	14.16.33	
me and maili	ng address of the ISA/ Authorized officer	
Europ	Pean Patent Offic	:
caimile No.	Telephone No.	
PCT/ISA/2	10 (second sheet) (July 1992)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/DE 95/01094

RECHERCHE AGRONOMIQUE) 12 August 1981 (12.08.81), claims 1,2.	ategory*	on). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		RECHERCHE AGRONOMIQUE) 12 August 1981 (12.08.81), claims 1,2.	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
			·
			*
	1		
		·	
	-		
·			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Int PCT/DE 95/01094 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A 61 K 35/12,C 07 K 1/34 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) A 61 K,C 07 K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konzultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evd. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. A DE, A, 3 219 248 1-5 (SOLCO BASEL AG) 24 November 1983 (24.11.83), Ansprüche 1-3. A WO, A, 83/00 044 1-5 (AMERICAN NATIONAL RED. CROSS) 17 Februar 1983 (17.02.83)Ansprüche 1-5,13,14. A WO, A, 82/03 568 1-5 (BIOMEDICAL ENGINEERING. INC.) 28 Oktober 1982 (28.10.82),Ansprüche 1,2,8. A EP, A, 0 033 686 1 (INSTITUT NATIONAL DE LA Weitere Veröffentlichungen and der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie esondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern mar zum Verständnis des der Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffendicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindu kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet wurden *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erschenen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdamm einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden. "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeuming, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tängkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie sungeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Veröffentichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ut "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 20 November 1995 14.12.95 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL · 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, BRUS e.h. Fax (+31-70) 340-3016

Art *	HLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNG Kennzeichnung der Veröffentlich	EN (Fortsetzung von Blatt 2) nung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	
	RECHERCHE	AGRONOMIQUE) 1981 (12.08.81)	Betr. Anspruch Nr.
·			
		•	
		,	
	,		
	•		
			• .
	·		
		·	

ANHANG

e a + .

ANNEX

ANNEXE

ım internationalen Recherchen-ericht über die internationale atentanmeldung Nr.

to the International Search Report to the International Patent Application No.

au rapport de recherche inter-national relatif à la demande de brevet international n°

PCT/DE 95/01094 SAE 116157

n diesem Anhang sind die Mitglieder zu Patentfamilien der im obenge- zu Patentfamilien der im obenge- zu patent internationalen Recherchenbericht zu patent documents zu beschaften zu zur Unterziese Angaben dienen nur zur Unterziehtung und erfolgen ohne Bewähr.

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The Office is in no way liable for these particulars which are given merely for the purpose of information.

La presente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents de brevets cités dans le rapport de recherche international visée ci-dessus. Les reseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'enqagent pas la responsibilité de l'Office.

	atentdokument ument cited report	Datum der Veröffentlichung Publication date Date de	Mitglied(er) der Patentfamilie Patent family member(s) Membre(s) de la	Datum der Veröffentlichung Publication date Date de
ans le rappo	rt de recherche	publication 24-11-83	### ### #### #### ####################	publication 15-86 155-86 155-90 105-
JO A1 E	3300044	06-01 -8 3	A1 B553 644026 B553 644026 B553 644026 B553 64602776 B553 640227776 B553 6402277776 B553 640277776 B553 6402777776 B553 6402777776 B553 6402777777777777777777777777777777777777	06-01-83 18-11-883 05-11-883 05-01-883 108-01-883 108-1
10 A1 E	3203568	28-10-82	DE T 3241315 EP A1 76321 GB A1 2110112 JF T2 58500983	24-01-85 13-04-83 15-06-83 23-06-83
EP A1	33686		0171516667274558811-56422 285148888667274558811-56422 1844667377387881077744788550111 751114 428 4478444 6 13 4428 4478444 6 13 4428 4478500111 1610 281151 44108500111 1610 281151 44108566 1710 281151 115478 EARACHARAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAABCABAAAAAA	10014-184 10014-1881 10014-1881 10014-1881 10014-1881 10014-1881 10018-1881 1